(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 9. August 2001 (09.08.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/56609 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61K 45/06, A61P 9/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/08801
- (22) Internationales Anmeldedatum:

8. September 2000 (08.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 04 651.7

3. Februar 2000 (03.02.2000) DE

- (71) Anmelder und
- (72) Erfinder: WESTPHAL, Sabine [DE/DE]; Im Gänseei 5, 39128 Magdeburg (DE). DIERKES, Jutta [DE/DE]; Markt 14, 39279 Loburg (DE). LULEY, Klaus [DE/DE]; Kleiststrasse 12, 39108 Magdeburg (DE).
- (74) Anwalt: TRAGSDORF, Bodo; Heinrich-Heine Strasse 3, 06844 Dessau (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR TREATING HYPERHOMOCYSTEINAEMIA CAUSED BY MEDICA-MENTS

(54) Bezeichnung: PHARMAZEUTISCHE ZUSAMMENSETZUNG FÜR DIE BEHANDLUNG EINER DURCH ARZNEIMITTEL INDUZIERTEN HYPERHOMOCYSTEINÄMIE

(57) Abstract: The invention relates to a pharmaceutical composition for producing H₂-receptor blockers (cimetidin), non-steroidal analgesics (ibuprofen, indometacin), antidepressants (lithium), anti-epileptic agents (phenytoin, carbamazepin), immunosupressants (cyclosporin, methotrexate), methylxanthine (theophyllin), biguanides (metformin) and lipid reducers (fibrates, anion exchangers, nicotinic acid and nicotinic acid analogues) or medicaments for treating hypertension, containing a combination of a pharmaceutical active agent which causes hyperhomocysteinaemia and at least one of the following active agents: cobalamine (cyano-, hydroxo-, methyl-), folic acid (pteroylglutamic acid, methyltetrahydrofolate, folinic acid), vitamin B6 (pyridoxine chloride), betain or N-acetylcysteine. According to a novel observation, hyperhomocysteinaemia (a high level of the amino acid homocysteine in the blood plasma) is caused by the intake of medicaments for lowering blood pressure (diuretics, calcium antagonists, ACE inhibitors or angiotensin-II receptor antagonists), non-steroidal analgesics, antidepressants (lithium), immunosupressants, methylxanthine (theophyllin), biguanides (metformin) or lipid reducers (fibrates, anion exchangers, nicotinic acid and nicotinic acid analogues).

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Herstellung von H₂-Rezeptorenblockern (Cimetidin), Nicht-steroidalen Analgetika (Ibuprofen, Indometacin), Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck, enthaltend eine Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein. Es ist eine neue Beobachtung, dass eine Hyperhomocysteinämie (erhöhter Spiegel der Aminosäure Homocystein im Blutplasma) durch die Einnahme von blutdrucksenkenden Arzneimitteln (Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern oder Angiotensin-II Rezeptor antagonisten), Nicht-steroidale Analgetika, Antidepressiva (Lithium), Immunsupressiva, Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) oder Lipidsenkern (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) entsteht.

0 01/56609 A1

Beschreibung

Pharmazeutische Zusammensetzung für die Behandlung einer durch Arzneimittel induzierten Hyperhomocysteinämie

Die Erfindung betrifft eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Therapie einer Hyperhomocysteinämie, die z.B. durch Therapie mit blutdrucksenkenden Arzneimitteln, Analgetika, Antidepressiva, Immunsuppressiva, H₂-Rezeptorenblockern, Antiepeleptika, Methylxanthinen, Biguaniden oder Lipidsenkern induziert wird.

Es ist eine neue Beobachtung, dass eine Hyperhomocysteinämie (erhöhte Spiegel der Aminosäure Homocystein im Blutplasma) durch die Einnahme von blutdrucksenkenden Arzneimitteln (Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern oder Angiotensin-II Rezeptorantagonisten), nicht-steroidale Analgetika, Antidepressiva (Lithium), Immunsupressiva, Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) oder Lipidsenkern (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) entsteht. Die Entwicklung einer Hyperhomocysteinämie stellt eine bisher nicht bekannte Nebenwirkung dieser Wirkstoffe dar. Diese beobachtete Nebenwirkung tritt bei Einnahme der vorgenannten Arzneimittel regelmäßig und häufig auf. Die biochemische Ursache dieser Hyperhomocysteinämie ist nicht bekannt.

Erhöhte Homocysteinspiegel stellen einen Risikofaktor für die Entstehung der
koronaren Herzkrankheit, des Apoplex sowie der peripheren Verschlusskrankheit dar. Eine Behandlung dieser erhöhten Homocysteinspiegel wird daher im Rahmen der Prävention der koronaren Herzkrankheit, des Apoplexes und der peripheren Verschlusskrankheit durchgeführt. Es sind angeborene und erworbene Ursachen der Hyperhomocysteinämie bekannt. Mangelzustände der Vitamine Cobalamin (Vitamin B12), Folsäure oder Pyridoxinchlorid (Vitamin B6) stellen eine häufige Ursache einer Hyperhomocysteinämie dar. B-Vitamine und Folsäure haben wichtige Coenzym-Funktionen im Abbau von Homocystein. Zur Senkung erhöhter Homocysteinwerte besteht die Therapie in der gezielten Vitaminsubstitution von Folsäure, Vitamin B6 oder B12 (O. Stanger; Stoffwechsel, Neues zum Risikofaktor Homocystein,

35 Medizinische Fachzeitschrift Dr. Med. 06/99).

Es ist deshalb Aufgabe der Erfindung, die Entstehung einer durch Arznelmittel induzierten Hyperhomocysteinämie mittels geeigneter Wirkstoffzugaben zu verhindern.

- Überraschend wurde gefunden, dass eine pharmazeutische Zusammensetzung aus einer Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein geeignet ist, einen Anstieg der Homocysteinkonzentration im Blutplasma, wie sie bei alleiniger Gabe blutdrucksenkender Arzneimittel, Analgetika, Antidepressiva, Immunsuppressiva, H₂-Rezeptorenblockern, Antiepeleptika, Methylxanthinen, Biguaniden oder Lipidsenkern beobachtet wurde, verhindern kann.
- Es war erstaunlich und nicht vorhersehbar, dass sich durch Kombination von einem, eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoff mit den vorgenannten Verbindungen eine Senkung der Homocysteinwerte erreichen ließ, obwohl durch die Einnahme dieser pharmazeutischen Wirkstoffe kein Vitaminmangel erzeugt wurde.

Nachfolgende Tabelle beinhaltet die Auswirkung einer blutdrucksenkenden Therapie auf Parameter des Homocysteinstoffwechsels bei Patienten mit Bluthochdruck. Angegeben ist jeweils der Median mit dem kleinsten und dem größten Wert in Klammern oder der Mittelwert mit einfacher Standardabweichung. Die Irrtumswahrscheinlichkeit (p-Value-Werte) wurden mittels des Wilcoxon-Tests für verbundene Stichproben ermittelt.

	vor Behandlung	nach 4-6 Wochen Behandlung mit Hydrochlorothiazid	p-Value
Alter in Jahren	60 (57-73)	25-50 mg/d (n=10)	
syst. Blutdruck (mmHg)	169 ± 8	142 ± 11	0,001
diast. Blutdruck (mmHg)	95 ± 5	82 ± 9	0,002
Homocystein (µmol/L)	10,8 (8,0-20,2)	13,9 (8,6-23,8)	0,008
Folat (ng/mL)	8,4 (5,1-15,1)	7,4 (5,0-14,0)	0,11

20

Vitamin B12 (Cobalamin) 38	81 (191-652)	412 (221-613)	0,50
(pg/mL)			
Vitamin B6 (PLP) (ng/mL) 9,0	,0 (5,0-39,4)	10,9 (5,2-39,3)	0,10

	vor Behandlung	nach 4-6 Wochen Behandlung mit Captopril 25 mg/d (n=12)	p-Value
Alter in Jahren	69 (46-85)		
syst. Blutdruck (mmHg)	177 ± 21	149 ± 23	0,002
diast. Blutdruck (mmHg)	91 ± 12	86 ± 12	0,28
Homocystein (µmol/L)	12,8 (7,3-25,5)	14,2 (9,0-28,0)	0,05
Folat (ng/mL)	6,7 (3,4-16,1)	7,9 (3,6-15,1)	0,56
Vitamin B12 (Cobalamin) (pg/mL)	369 (217-1115)	358 (123-907)	0,75
Vitamin B6 (PLP) (ng/mL)	9,0 (5,1-36,4)	10,3 (4,7-25,9)	0,53

Deutlich ersichtlich ist, dass sich die Homocysteinspiegel bei Gabe von Hydrochlorothiazid oder Captopril signifikant erhöhen, obwohl kein Vitaminmangel eintritt.

5 Erfindungsgemäß werden bei den angegebenen Indikationen die homocysteinsenkenden Wirkstoffe in Kombination mit den eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffen in folgenden Tagesdosierungen eingesetzt:

10	Cobalamin	bis 10 000 µg
	Folsäure	bis 15 mg
	Pyridoxin	bis 500 mg
	Betain	bis 20 g
	N-Acetylcystein	bis 5 000 mg

4

Die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit den genannten Vitaminen kann vorzugsweise peroral, z.B. in Form von Kapseln, Dragees, Compretten, Tabletten oder Filmtabletten, verabreicht werden. Die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit Betain oder N-Acetylcystein kann vorzugsweise peroral, z.B. in Form einer

5 Brausetablette verabreicht werden,

Zur vorliegenden Erfindung gehören pharmazeutische Zubereitungen, die neben nichttoxischen, inerten pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen, die erfindungsgemäßen Verbindungen enthalten, sowie Verfahren zur Herstellung dieser Zubereitungen.

10 Beispiele für geeignete pharmazeutische Zubereitungen sind folgende:

Beispiel 1

Dragee

15 Hydrochlorothiazid

25 mg

Cyanocobalamin

1 000 μg

Pteroylglutaminsäure

100 μg

Pyridoxinchlorid

2 mg

Hilfs- und Füllstoffe

20

Beispiel 2

Gelatinekapsel

Furosemid

20 g

25 Betain

2 g

Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 3

30 Brausetablette

Amilorid

2,5 mg

Trichlormethiazid

2 mg

N-Acetylcystein

600 mg

35 Hilfs- und Füllstoffe

5

Beispiel 4

Filmtablette

Captopril 25 mg

5 Cyanocobalamin 1 000 μg

Pteroyiglutaminsäure

100 μg

Hilfs- und Füllstoffe

Beispiel 5

10 Filmtablette

Losartan50 mgCyanocobalamin1 000 μgPteroylglutaminsäure100 μg

15 Hilfs- und Füllstoffe

Die aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den erfindungsgemäßen Verbindungen auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

- 20 Die Herstellung der oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen erfolgt in üblicher Weise nach bekannten Methoden, z.B. durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit dem oder den Trägerstoffen.
- Die Verwendung von Diuretika, Calciumantagonisten, ACE-Hemmern und Angiotensin11 Rezeptorantagonisten in pharmazeutischen Zubereitungen zur Therapie des Bluthochdruckes ist bereits bekannt. Wirkstoffe, die zur Stoffklasse der Diuretika,
 Calciumantagonisten, ACE-Hemmer oder Angiotensin-II Rezeptorantagonisten zählen,
 sind in Tabelle 1 aufgeführt. Es sind bereits andere Nebenwirkungen als die neu
 gefundene Hyperhomocysteinämie bei der Einnahme dieser blutdrucksenkenden
 30 Wirkstoffe bekannt.
 - Wirkstoffe, die zu den Stoffklassen der Lipidsenker und der Nicht-steroidalen Analgetika gehören, sind in Tabelle 2 aufgeführt.
- Wirkstoffe, die zu den Stoffklassen der Methylxanthine, H₂-Rezeptorenblocker, Antidepressiva, Antiepileptika, Immunsupressiva und Biguanide gehören, sind in Tabelle 3 aufgeführt.

Tabelle 1

ACE-Hemmer:	Angiotensin-II-	Calciumantagonisten
	Antagonisten	
Captopril	Losartan	Nifedipin
Enalapril	Eprosartan	Nicardipin
Lisinopril	Valsartan	Nisoldipin
Perindopril	Irbesartan	Nilvadipin
Ramipril	Tasosartan	Isradipin
Quinapril	Candesartan	Felodipin
Benazepril		Nimodipin
Cilazapril		Nitrendipin
Fosinopril		Amlodipin
Trandolapril		Verapamil
Spirapril		Gallopamil
Delapril		Mibefradil
Moexipril		Diltiazem
		Flunarizin
		Fendilin

	Diuret	ika	
Thiazide	Low-ceiling Diuretika	High-ceiling Diuretika	Kaliumsparende Diuretika
Bendroflumethiazid	Qineathazon	Furosemid	Amilorid
Hydroflumethiazid	Clopamid	Bumetanid	Triamteren
Hydrochlorothiazid	Chlortalidon	Piretanid	
Chlorothiazid	Mefrusid	Torasemid	
Polythiazid	Clofenamid	Azosemit	
Trichlormethiazid	Metolazon	Etacynsäure	
Methylclothiazid	Xipamid	Etozolin	
Cyclothiazid	Indapamid	Spironolacton	
Mebutizid	Fenquizon	Kaliumcanrenoat	
Butizid	Cicletanin	Canrenon	
Bemetizid			

Tabelle 2

Lipidsenker	Nicht-steroidale Analgetika
Fenofibrat	Acetylsalicylsäure
Bezafibrat	Acetaminophen
Etofibrat	lbuprofen
Ciprofibrat	Indomethacin
Beclofibrat	Phenazon
Nikotinsäre	Diclofenac
Acipimox	Nefopam
Colestipol	
Colestyramin	

5 Tabelle 3

Methylxanthin	H ₂ -Rezeptoren- blocker	Anti- depressiva	Antiepileptika	lmmun- suppressiva	Biguanide
Theophyllin	Cimetidin	Lithium	Phenytoin	Cyclosporin	Metformin
			Carbamazepin	Methotrexat	

Die Erfindung wird nachstehend an einem weiteren Beispiel erläutert.

10

25 Patienten mit Hyperlipidämie wurden im Rahmen einer klinischen cross-over-Studie mit einer Fenofibrat-Placebo-Kombination und mit einer erfindungsgemäßen Kombination jeweils über einen Zeitraum von 6 Wochen behandelt, wobei zwischen den beiden Behandlungsphasen eine Auswaschphase von 8 Wochen eingehalten wurde.

erste Behandlungsphase A:

Den Patienten wurde eine Fenofibrat-Placebo-Kombination folgender 20 Zusammensetzung verabreicht in einer einmaligen Gabe pro Tag:

Fenofibrat

200 mg

Placebo

1 Kapsel

8

Vor Beginn und nach Abschluss der 6-wöchigen Behandlung wurden die in der Tabelle 4 angegebenen Werte ermittelt.

zweite Behandlungsphase B:

5

Diese erfolgte 8 Wochen nach Abschluss der Behandlungsphase A.

Den Patienten wurde eine erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung als Kombination pro Tag verabreicht:

Fenofibrat

200 mg

10

1 Kapsel enthaltend

Folsäure

650 μg

Vitamin B12

50 μg

Vitamin B6

6 mg

15

Vor der Behandlung und nach Abschluss der Behandlung wurden die in der Tabelle 4 angegebenen Werte ermittelt.

ISDOCID: <WO_____0156609A1_I_>

Tabelle:

Homocysteinstoffwechsels bei 25 hyperlipidämischen Männern. Angegeben ist jeweils der Median mit der 5. und 95. Perzentile in Auswirkung einer lipidsenkenden Therapie mit Fenofibrat oder mit Fenofibrat und Vitaminen auf Parameter des Lipid- und des Klammern. Die p-Werte wurden mittels des Wilcoxon-Tests für verbundene Stichproben ermittelt.

	erste Behandlungsphase A	Ise A		zweite Behandlungsphase B	se B	
	Fenofibrat-Placebo-Präparat	äparat		Fenofibrat		
				Kapsel (Folsäure, Vitamin B12, Vitamin B6)	in B12, Vitamin B6)	
	vor der Behandlung	nach 6 Wochen	p-Value	vor der Behandlung	nach 6 Wochen	p-Value
Hcy (µmol/L)	10.7 (6.8-22.7)	14.0 (9.8-30.5)	< 0.001	9.9 (6.7-19.9)	11.7 (7.0-19.8)	0.04
Folat (nmol/L)	22.0 (9.7-28.1)	19.5 (10.4-35.8)	0.44	19.5 (8.6-32.0)	27.9 (19.7-37.4)	< 0.001
Cobalamin (pmol/L)	262 (150-554)	277 (153-607)	0.32	276 (138-497)	360 (202-626)	< 0.001
PLP (nmol/L)	64.6 (25.0-121)	68.7 (23.0-230)	0.07	61.0 (10.1-184)	181 (71.5-380)	< 0.001
Fenofibrinsäure (µg/mL)	0	10.1 (1.7-30.4)		0	9.1 (2.5-30.8)	
Triglyzeride (mmol/L)	5.6 (1.9-19.1)	4.2 (1.0-8.0)	< 0.001	6.3 (1.6-18.0)	3.0 (1.1-8.0)	< 0.001
Gesamtcholesterol	7.4 (4.8-10.8)	6.9 (5.1-11.3)	0.03	8.4 (5.0-11.3)	6.8 (4.9-8.9)	< 0.001
(mmol/L) LDL-Cholesterol (mmol/L)	1.53 (0.28-6.84)	3.01 (0.30-7.21)	9000	1.54 (0.35-5.71)	3.95 (0.30-7.34)	0.02
HDL-Cholesterol (mmol/L)	0.92 (0.55-1.63)	1.01 (0.62-1.63)	< 0.001	0.86 (0.61-1.50)	0.98 (0.54-1.74)	0.001

tHcy = Gesamthomocystein PLP = Pyridoxal 5-phosphat

Ersichtlich ist, dass nach Kombinationsbehandlung mit Fenofibrat und Placebopräparat die Homocysteinkonzentration um 3,3 µmol/l ansteigt. Demgegenüber ist bei Gabe der pharmazeutischen Zubereitung aus Fenofibrat und Folsäure, Vitamin B12 und B6 kein statistisch signifikanter Anstieg zu verzeichnen.

Patentansprüche

- Pharmazeutische Zusammensetzung zur Herstellung von H₂-Rezeptorenblockern (Cimetidin), Nicht-steroidalen Analgetika (Ibuprofen, Indometacin),
 Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin),
 Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Nikotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck, enthaltend eine Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tagesdosierungen der homocysteinsenkenden Wirkstoffe in Kombination mit den eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffen für Cobalamin bis 10 000 μg, für Folsäure bis 15 mg, für Pyridoxin bis 500 mg, für Betain bis 20g und für N-Acetylcystein bis 5 000 mg betragen.
 - 3. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die homocysteinsenkenden Wirkstoffe mit den pharmazeutischen Wirkstoffen zusammen in peroraler Darreichungsform vorliegen.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Darreichungsform für die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit den Vitaminen Kapseln, Dragees,
 Compretten, Tabletten oder Filmtabletten sind.
 - 5. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Darreichungsform für die Kombination der pharmazeutischen Wirkstoffe mit Betain oder N-Acetylcystein Brausetabletten sind.

25

35

- 6. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass diese in nichttoxischen, inerten Trägerstoffen enthalten sind.
- 5 7. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass diese weitere pharmazeutische Wirkstoffe und/oder Hilfs- und Füllstoffe enthält.
- 8. Verwendung einer Kombination eines eine Hyperhomocysteinämie induzierenden pharmazeutischen Wirkstoffes und mindestens eines oder mehrerer der Wirkstoffe Cobalamin (Cyano-, Hydroxo-, Methyl-), Folsäure (Pteroylglutaminsäure, Methyltetrahydrofolat, Folinsäure), Vitamin B6 (Pyridoxinchlorid), Betain oder N-Acetylcystein zur Herstellung von H2-Rezeptorenblockern (Cimetidin), nicht-steroidale Analgetika (Ibuprofen, Indometacin), Antidepressiva (Lithium), Antiepileptika (Phenytoin, Carbamazepin), Immunsupressiva (Cyclosporin, Methotrexat), Methylxanthine (Theophyllin), Biguanide (Metformin) und Lipidsenker (Fibrate, Anionenaustauscher, Niktotinsäure und Nikotinsäureanaloga) oder Arzneimitteln für die Behandlung von Bluthochdruck.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern 1al Application No PCT/EP 00/08801

A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K45/06 A61P9/00		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	on and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do IPC 7	cumentation searched (classification system followed by classification $A61\mbox{K}$	symbols)	
	on searched other than minimum documentation to the extent that suc		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	
EPO-In	ternal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM A	ABS Data, EMBASE	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	vant passages	Relevant to claim No.
X	P.C.FALLEST-STROBL E.A.: "Homocys new risk factor for atheroscleros AMERICAN FAMILY PHYSICIAN, vol. 56, no. 6, 1997, pages 1602-1 XP000990650 page 1607 page 1609, column 1 page 1610 page 1611	is"	1-4
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	' 'Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the into	ernational filing date
consi	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the	the application but learny underlying the claimed invention
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the de "Y" document of particular relevance; the	ocument is taken alone
citatio	no or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ments, such combination being obvious	ventive step when the ore other such docu-
P docum	ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same patent	t family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	earch report
2	26 March 2001	02/05/2001	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
}	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Peeters, J	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern nal Application No PCT/EP 00/08801

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	A.VAN EDE E.A.: "Effect of folic and folinic acid suppletion on toxicity and efficacy of methotrexate in rheumatoid arthritis: a randomized, doubleblind 48 weel clinical trial" ARTHRITIS & RHEUMATISM ABSTRACT SUPPLEMENT, vol. 42, no. 9 suppl, 1999, page S380 XP002163899 page S380, column 1	1,2
X	S.L.MORGAN E.A.: "Folic acid supplementation prevents deficient blood folate levels and hyperhomocysteinemia during longterm, low dose methotrexate therapy for rheumatoic arthritis: Implications for cardiovascular disease prevention" JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, vol. 25, no. 3, 1998, pages 441-446, XP000990681 page 441 page 442, column 1 page 445, column 1	1-4
X	J.H.STEIN, P.E.MCBRIDE: "Hyperhomocysteinemia and atherosclerotic vascular disease" ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE, vol. 158, no. 12, 1998, pages 1301-1306, XP002163900 page 1301 page 1302, column 3 page 1304	1-3,8
х	A.K.AARSAND, S.M.CARLSEN: "Folate administration reduces circulating homocysteine levels in NIDDM patients on long-term metformin treatment" JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE, vol. 244, no. 2, 1998, pages 169-174, XP000990675 page 169 page 170, column 2	1-4
X	T.APELAND E.A.: "Plasma homocysteine concentrations in patients with epilepsy on carbamazepine monotherapy" EPILEPSIA, vol. 40, no. suppl 2, 1999, page 280 XP000990677 page 280	1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern ial Application No PCT/EP 00/08801

		PCI/EP 00/	10000
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document with indication where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
<u> </u>			
X	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages E.L.MAYER E.A.: "Homocysteine and coronary atherosclerosis" JOURNAL OF THE AMERICAN COLLEGE OF CARDIOLOGY, vol. 27, no. 3, 1996, pages 517–527, XP000990693 page 517 page 519, column 2 page 523		1-3
	·		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr nales Aktenzeichen PCT/EP 00/08801

		101/2: 00/				
A. KLASSI IPK 7	ifizierung des anmeldungsgegenstandes A61K45/06 A61P9/00					
Nach der In	h der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK					
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 A61K						
	Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen					
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und evil. verwendete S	uchbegriffe)			
EPO-Internal, PAJ, WPI Data, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE						
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
X	P.C.FALLEST-STROBL E.A.: "Homocy new risk factor for atheroscleros AMERICAN FAMILY PHYSICIAN, Bd. 56, Nr. 6, 1997, Seiten 1602-XP000990650 Seite 1607 Seite 1609, Spalte 1 Seite 1610 Seite 1611	sis"	1-4			
	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen					
"A" Veröffer aber ni "E" älteres [sondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist					
"L" Veröffen schein andere	Anneldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie					
ausgef "O" Veröffer eine Be "P" Veröffer	soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist ** Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist					
	Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts					
20	6. März 2001	02/05/2001				
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter				
	NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Peeters, J				

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern lales Aktenzeichen PCT/EP 00/088,01

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Teile Betr. Anspruch Nr.		
X	A.VAN EDE E.A.: "Effect of folic and folinic acid suppletion on toxicity and efficacy of methotrexate in rheumatoid arthritis: a randomized, doubleblind 48 weel clinical trial" ARTHRITIS & RHEUMATISM ABSTRACT SUPPLEMENT, Bd. 42, Nr. 9 suppl, 1999, Seite S380 XP002163899 Seite S380, Spalte 1	1,2		
X	S.L.MORGAN E.A.: "Folic acid supplementation prevents deficient blood folate levels and hyperhomocysteinemia during longterm, low dose methotrexate therapy for rheumatoic arthritis: Implications for cardiovascular disease prevention" JOURNAL OF RHEUMATOLOGY, Bd. 25, Nr. 3, 1998, Seiten 441-446, XP000990681 Seite 441 Seite 442, Spalte 1 Seite 445, Spalte 1	1-4		
х	J.H.STEIN, P.E.MCBRIDE: "Hyperhomocysteinemia and atherosclerotic vascular disease" ARCHIVES OF INTERNAL MEDICINE, Bd. 158, Nr. 12, 1998, Seiten 1301-1306, XP002163900 Seite 1301 Seite 1302, Spalte 3 Seite 1304	1-3,8		
X	A.K.AARSAND, S.M.CARLSEN: "Folate administration reduces circulating homocysteine levels in NIDDM patients on long-term metformin treatment" JOURNAL OF INTERNAL MEDICINE, Bd. 244, Nr. 2, 1998, Seiten 169-174, XP000990675 Seite 169 Seite 170, Spalte 2	1-4		
X	T.APELAND E.A.: "Plasma homocysteine concentrations in patients with epilepsy on carbamazepine monotherapy" EPILEPSIA, Bd. 40, Nr. suppl 2, 1999, Seite 280 XP000990677 Seite 280			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern iales Aktenzeichen
PCT/EP 00/08801

<u></u>	· ' '	PCT/EP 00	0/08801
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	E.L.MAYER E.A.: "Homocysteine and coronary atherosclerosis" JOURNAL OF THE AMERICAN COLLEGE OF CARDIOLOGY, Bd. 27, Nr. 3, 1996, Seiten 517-527, XP000990693 Seite 517 Seite 519, Spalte 2 Seite 523		1-3
			·

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)